(19) BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND

① Offenlegungsschrift① DE 3400276 A1

(5) Int. Cl. 4: A 61 K 31/70 A 61 K 31/445



DEUTSCHES PATENTAMT

(2) Aktenzeichen: P 34 00 276.6 (2) Anmeldetag: 5. 1. 84 (3) Offenlegungstag: 18. 7. 85

(7) Anmelder:

Ferrer Internacional S.A., Barcelona, ES

(74) Vertreter:

Kinzebach, W., Dipl.-Chem. Dr.phil., Pat.-Anw., 8000 München

(72) Erfinder:

Foguet, Rafael; Castelló, José M.; Sacristán, Aurelio; Ortiz, José A., Barcelona, ES



Verwendung von CDP-Cholin zur Behandlung von neurologischen Störungen

Die Erfindung betrifft die Verwendung von CDP-Cholin zur Behandlung von neurologischen Störungen, die auf Cholinmangel zurückzuführen sind.

P 34 00 276.6 Ferrer Internacional S.A. München, den 24.07.1984 M/24 298

3400276

5

Patentansprüche

10

1. Verwendung von CDP-Cholin der Formel:

25

zur Behandlung neurologischer Störungen.

 Pharmazeutisches Mittel zur Behandlung neurologischer Störungen, enthaltend eine wirksame Menge CDP-Cholin.

5

Die Erfindung betrifft die Verwendung von CDP-Cholin der Formel:

10

15

20

zur Behandlung neurologischer Störungen. CDP-Cholin ist ein bekanntes natürliches Cholinderivat.

OH

OH

25

30

Von mehreren Autoren konnte gezeigt werden, daß ein starkes Nahrungsmitteldefizit bei jungen Ratten beträcht-liche Veränderungen im Zentralnervensystem hervorruft. Einige dieser Veränderungen lassen sich trotz Wiederherstellung der vollen Nahrungsmittelversorgung nicht rückgängig machen. Die möglichen Auswirkungen, welche sowohl bei Tieren, als auch bei schlecht ernährten Menschen durch Unterernährung des Gehirns hervorgerufen werden, haben große Aufmerksamkeit gefunden.

35

Das Gehirn eines Erwachsenen, das durch ungeeignete

M/24 298

1

5

10

15

20

25

30

Ernährung nicht so leicht beeinflußt wird, kann aber durch nahrungsmittelinduzierte: Toxine oder deren Metaboliten und durch Vitaminmangel verändert werden. Die Aufnahme bestimmter Substanzen hat bedeutende Auswirkungen: z.B. kann Niacin die mit Pellagra in Zusammenhang stehende Demenz verhindern; Thiamin ist für die spezifische Therapie von Gedächtnisschwund in Zusammenhang mit der Wernicke-Korzakoff-Erkrankung brauchbar.

John H. Growdon et al (Nutrition Reviews, 37(5), 129-136, 1979) untersuchten die biochemischen Veränderungen im Gehirn nach der Einnahme einer Mahlzeit und den Einfluß dieser Veränderungen auf die Synthese von Neurotransmittern.

Das Gehirn von Säugetieren benötigt zur Aufrechterhaltung des Metabolismus eine kontinuierliche Versorg ig mit Sauerstoff und Glucose(oder Ketonkörpern). Jede Störung in der Versorgung mit diesen Verbindungen wirkt sich innerhalb von Minuten auf das Gehirn aus. Das Gehirn besitzt einen ausgeprägten Stoffwechselrhythmus, der als Regulationsmechanismus des zerebralen Blutstroms (und damit der Nährstoffverteilung) fungiert und den Obertritt von Blutsubstanzen in das Gehirn durch die Blut-Hirn-Schranke regelt, und ist in der Lage, Verbindungen, die es selbst benötigt, zu synthetisieren. Growdon hat beobachtet, daß die Synthese von Neurotransmittern im Gehirn nicht autonom erfolgt, weil postprandial Schwankungen in der Verfügbarkeit von Tryptophan und Tyrosin im Gehirn vorliegen. Diese Schwankungen führen zu deutlichen Veränderungen in der Geschwindigkeit, in der die Neuronen Serotonin und Katecholamine synthetisie-35 ren.

1

5

25

Derartige Veränderungen treten auf, weil die plasmaneutralen Aminosäuren in Abhängigkeit von der aufgenommenen Nahrung modifiziert werden, so daß infolgedessen parallel dazu Veränderungen in der Menge an Tyrosin oder Tryptophan, die aus dem Blut in das Gehirn übertreten, induziert werden.

- Growdon hat gezeigt, daß nahrungsmittelinduzierte Veränderungen im Cholinspiegel, die im Plasma zu beobachten sind, zu ähnlichen Veränderungen bei der Acetylcholinsynthese führen.
 - Andere Autoren, die diese Befunde bestätigten, haben daraus neue Aspekte über die Auswirkungen bestimmter exogener Substanzen abgeleitet. Diese Substanzen kör in dann die Grundlage für die Therapie neurologischer und psychopathischer Gehirnstörungen bilden.

Es wurde nun gefunden, daß Verbindungen, die exogen zugeführt werden und die Nährstoffe darstellen, die Produktion von Gehirnneurotransmittern und damit auch die Cholin-Bioverfügbarkeit zur Regulierung der Acetylcholin-Synthese im Gehirn beeinflussen. Darüberhinaus wurde eine chemische Therapie unter Anwendung cholinerger Precursoren gefunden.

In den letzten Jahren wurde festgestellt, daß die Bioverfügbarkeit des Cholins im Gehirn direkt die Geschwindigkeit beeinflußt, mit der die cholinergen Neuronen das Neurotransmitter-Acetylcholin synthetisieren und freisetzen. Cholin ist die physiologische Vorstufe des Acetylcholins. Die Umwandlung von Cholin in Acetylcholin wird durch die Cholin-Enzym-Acetyltransferase (CAT) katalysiert (Fig. 1).

30

Figur 1: Biosynthese des Acetylcholins

Acetylcholin wird aus Cholin und Acetylcoenzym A mittels einer durch das Enzym CAT
katalysierten Reaktion synthetisiert

Obwohl das Gehirn von Säugetieren freies Cholin durch
Phosphatidylcholin-Zersetzung in den Zellmembranen und
durch Neusynthese ("de novo") erzeugen kann, würde der
Cholinübergang aus dem Gehirn in den Blutkreislauf, in
Abhängigkeit vom Konzentrationsgradienten des Cholins
durch die Blut- Hirn -Schranke, unter Umständen den CholinSpiegel im Gehirn erschöpfen, wenn nicht die Ernährung zum
Cholin-Spiegel des Blutes beitragen würde.

Das Cholin im Blut stammt hauptsächlich aus zwei Quellen: Etwas Cholin wird in der Leber durch schrittweise Methylierung von Ethanolamin unter Bildung von Phosphatidylcholin (Lecithin) synthetisiert; ein weiterer Teil des Cholins stammt aus exogenen Quellen hauptsächlich in Form von Nahrungsmittellecithin.

Lecithin wird teilweise in der Darmschleimhaut in Glycerophosphorylcholin und anschließend in der Leber in Cholin überführt. Das freie Cholin wird mittels eines, in der

Blut-Hirn- ·Schranke befindlichen Systems geringer Affinität in das Gehirn transportiert.

Der Zusammenhang zwischen der Lecithinaufnahme und der Acetylcholinsynthese ist in Fig. 2 dargestellt.

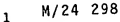
Der durch die Verabreichung von Cholin bedingte Anstieg des Acetylcholin-Spiegels in den Neuronen verursacht eine Erhöhung der freigesetzten Acetylcholinmengen in Synapsen, wenn die Neuronen depolarisiert werden.

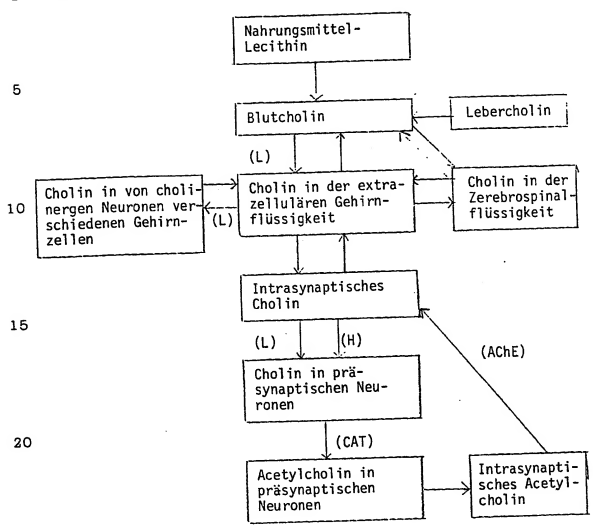
Infolge dessen scheint der Einfluß der Cholin-Bioverfügbarkeit sogar noch wichtiger zu sein, wenn die cholinergen Neuronen rasch aktiviert werden. Das Zusammenspiel zwischen dem Verbrauch des aus Nahrungsmitteln stammenden Cholins und der Synthese des Blutacetylcholins erfüllt die Anforderungen zur Regelung der Precursoren.

Es ist möglich durch eine bestimmte Ernährung Patienten mit
Cholin und Lecithin zu versorgen, deren cholinerge
Neurotransmission als mangelhaft erachtet wird. Die Verabreichung dieser Verbindungen in der Therapie erfolgt aufgrund ihrer pharmakologischen Wirkung, weil durch die Erhöhung der Menge an Cholin im Gehirn die zerebrale
Synthese des Acetylcholins beschleunigt wird.

30

15





Figur 2: Auswirkungen der Lecithineinnahme auf den AcetylcholinSpiegel im Gehirn von Ratten: Das Modell erläutert die Cholinquellen für die Gehirn-Acetylcholin-Synthese.
Cholin wird in das Gehirn und aus dem Gehirn mittels eines in beiden Richtungen wirkenden Transportsystems niedriger Affinität (L) transportiert, das keine Energie verbraucht und das sich in den endothelialen Kapillarzellen des Gehirns befindet. Das Blutcholin stammt zum größten Teil aus Nahrungsmittelquellen (Lecithin) oder von der Synthese in der Leber. Der Gehirn-Cholin-Spiegel im Gleichgewichtszustand hängt sowohl von der Cholinsynthese im Gehirn als auch vom Abfließen des Cholins ab, das andererseits verlangsamt wird, wenn die Einnahme von Lecithin den Cholinblutspiegel erhöht hat. Sobald Cholin in der

extrazellulären Gehirnflüssigkeit vorhanden ist, kann ein Teil davon zu den synaptischen Räumen diffundieren, 5 an denen die cholinergen Neuronen enden, und in diese Neuronen mittels einem der beiden folgenden Transportsysteme aufgenommen werden: Einem System (H) mit großer Affinität oder einem System (L) mit niedriger Affinität, das hinsichtlich diesem Substrat üblicherweise unge-10 sättigt ist. Wenn der Cholinspiegel in den Endigungen der cholinergen Neuronen steigt, wird das Enzym CAT stärker gesättigt, wodurch eine Beschleunigung der Acetylcholin-Synthese und eine Erhöhung des Acetylcholinspiegels bewirkt wird. Dies führt dazu, daß mehr Acetylcholin in die Synapsen freigesetzt wird, wenn die 15 cholinergen Neuronen depolarisiert werden. Intrasynaptisches Acetylcholin wird durch Hydrolyse (mitte's Acetylcholinesterase AChE) inaktiviert. Ein Teil des auf diese Weise freigesetzten Cholins kann erneut in die Endigungen der cholinergen Neuronen zur Umwandlung in 20 Acetylcholin aufgenommen werden.

K. L. Davies et al (New Eng. J. Med., 293, 152, 1975)
25 hat gefunden, daß sich der Zustand von Patienten mit tardiver Dyskinesie (einer Störung mit carinaten Bewegungen im Zusammenhang mit antipsychotischer Medikation) nach der Verabreichung von Cholin in hohen Dosen gebessert hat, indem die Bewegungen unterdrückt wurden.

30

Die Fähigkeit von Cholin und Lecithin, carinatähnliche Bewegungen bei tardiver Dyskinesie zu unterdrücken, wurde anhand von Doppel-Blind-Kreuzversuchen bestätigt. Diese Wirkungsweise wird heute weitgehend akzeptiert. Eine Verabreichung von Cholin unterdrückt auch die Chorea bei Patienten die an der Huntingdon-Erkrankung leiden.

1

25

30

35

Darüberhinaus verbessert Lecithin den Zustand von Patienten mit Friederich'scher-Ataxie.

5 Cholin und Lecithin werden außerdem bei Patienten mit Demenz bei der Alzheimer-Erkrankung und bei Gedächtnisstörungen angewandt. Dieses therapeutische Interesse beruht auf früheren Beobachtungen, nämlich, daß Arzneimittel, welche die durch Muscarin erregbaren, cholinergen Rezeptoren blockieren, das Gedächtnis normaler Patienten 10 verschlechtern, während Physostigmin es rasch verbessert. Es wurde gefunden, daß die Aktivität des Enzyms Cholinacetyltransferase, das Acetylcholin synthetisiert, im Gehirn von Patienten mit Alzheimer-Erkrankung verringert 15 ist (was wahrscheinlich auf Degenerierung und Verlust cholinerger Neuronen hindeutet). Die Verringerung des Acetylcholinspiegels kann nun zur Demenz beitragen. Nach der Versorgung mit Nahrungsmitteln, die auf die Erhöhung der Bioverfügbarkeit des Cholins gerichtet ist, ist eine Verbesserung des Zustands dieser Patienten zu 20 beobachten.

Es wurde nun gefunden, daß der Erfolg bei der Verwendung cholinliefernder Produkte bei Erkrankungen, wie tardiver Dyskinesie – eine mit extrapyramidalen Auswirkungen verbundene Störung, die durch wiederholte Verabreichung von Neuroleptika induziert wird – nicht nur auf dem Einfluß auf den Cholinspiegel beruht, sondern in gewisser Weise auch auf dem Einfluß auf die extrapyrimidalen Wirkungen, welche im Prinzip im Zusammenhang mit der dopaminergen Blockade am Striatumkern (striatal nucleus level) stehen.

Gegenstand der Erfindung ist deshalb die Verwendung von CDP-Cholin zur Behandlung neurologischer Störungen, welche auf Cholinmangel zurückzuführen sind. Vorzugs-weise wird CDP-Cholin oral in Form von Tabletten,

5

10

20

30

35

Kapseln, Syrup, Lösungen und dergl. verabreicht. Die bevorzugten Tagesdosen liegen zwischen 200 und 600 mg.

Möglicherweise haben Cholin und Lecithin auch einen Einfluß auf Schizophrenie. Dies ist aber schwierig experimentell zu belegen, weil CDP-Cholin ein physiologisches Produkt ist, dessen pharmakologische Wirkung nur schwierig experimentell nachgewiesen werden kann. CDP-Cholin ist ein im Handel erhältliches Produkt.

Beispiel 1

Pharmakologische Beurteilung

Die Wirkung von CDP-Cholin bei 5-tägiger oraler Verabreichung und bei anschließender apomorphin-induzierter Stereotypie wurde untersucht. Außerdem wurde
Haloperidol verabreicht, um die Potenzierung seiner
Wirkung beurteilen zu können. Das Ziel war, die Schwelle zu erhöhen, so daß die Wirkung des CDP-Cholins beurteilt werden konnte.

Materialien_und_Methoden

Von 24 männlichen Ratten mit einem Gewicht von 150 bis 200 g wurden 12 Tieren destilliertes Wasser (10 ml/kg) und 12 Tieren CDP-Cholin (1 g/kg) oral verabreicht. Am 5. Tag wurden die Tiere in vier Gruppen von je sechs Ratten aufgeteilt und folgendermaßen weiterbehandelt:

- Gruppe 1: 10 ml/kg H_20 , oral und gleichzeitig 2ml/kg H_20 , i.p.
- Gruppe 2: 10 ml/kg H₂O, oral und 0.3 mg/2 ml/kg Haloperidol, i.p.

Gruppe 3: 1 g/10 ml/kg CDP-Cholin und 2 ml/kg H₂O i.p. Gruppe 4: 1 g/10 ml/kg CDP-Cholin und 0.3 mg/2 ml/kg Haloperidol, i.p.

5

10

20

35

1

Die vier Gruppen erhielten eine Stunde später Apomorphin (0,5 mg/2 ml/kg, s.c.) verabreicht. Die Stereotypie wurde nach 10, 20, 30, 40, 50 und 60 Minuten von zwei unabhängigen Beobachtern beurteilt und folgendermaßen bewertet:

- 0: Normal
- 1: Unregelmäßige, nasale Aspiration und konstante exploratorische Aktivität
- 2: Kontinuierliche Aspiration und/oder wiederholte Kopfbewegungen
 - 3: Diskontinuierliches Nagen, Abbeißen von Spänen oder Lecken
 - 4: Kontinuierliches Nagen, Abbeißen von Spänen oder Lecken

Die Ergebnisse sind nachfolgend als Mittelwerte zusammengestellt:

25	10'	20'	30'	40'	50'	60'
Gruppe 1	3.91	4	4	3.75	2.1	0.66
Gruppe 2	2.58	1.91	1	0.75	0.25	0.08
Gruppe 3	3.8	4	4	2.75	1.5	0.16
Gruppe 4	1	0.5	0.41	0	0.16	0.08

Es ist ersichtlich, daß die Auswirkungen des Apomorphins reduziert werden und eine raschere Wiedergenesung der Tiere erfolgt. Bei 40 Minuten ist der Unterschied im Vergleich zu der Gruppe, die Apomorphin und destilliertes $\rm H_2O$ erhalten hat, höchst signifikant.

Die Verabreichung von Haloperidol verursachte einen Effekt, der dem in der Literatur beschriebenen ähnlich ist. Wenn Haloperidol einer vorher oral mit CDP-Cholin behandelten Gruppe verabreicht wird, war eine Potenzierung der Haloperidol-Wirkung mit signifikanten Unterschieden bei 10 und 20 Minuten zu beobachten.

Es wird betont, daß die pharmakologische Wirkung von CDP-Cholin sowohl in einer Verringerung der Stereotypie-Intensität als auch in einer Potenzierung des Haloperidol-effekts besteht.

15 Klinische Untersuchungen

Es wurden parallele klinische Untersuchungen vorgenommen, um die thenapeutische Brauchbarkeit von oral verabreichtem CDP-Cholin zu beurteilen. Relevante Untersuchungen zeigten eine eindeutige pharmakologische Wirkung von oral verabreichtem CDP-Cholin bei Patienten, die hauptsächlich an neurologischen Störungen litten.

25 <u>1. Padiatrie</u>

20

30

35

1.1. Wirkung von oral verabreichtem CDP-Cholin bei Lernstörungen von Kindern

Die Wirkung von oral verabreichtem CDP-Cholin wurde bei 15 Patienten mit schwacher Enzephalopathie und bei 5 Patienten mit starker Enzephalopathie beurteilt (in drei Fällen lag eine spastische zerebrale Dysplasie und in zwei Fällen Trisomie 21 vor). Die anhand von EEG-Aufzeichnungen, psychologischen und klinischen Tests erhaltenen Ergebnisse waren bei der Gruppe mit schwacher Enzephalopathie positiv.

An einer weiteren Studie nahmen 50 Patienten mit schwacher

5

10

25

30

35

Enzephalopathie teil, wobei sie 20 Monate drei mal täglich oral mit CDP-Cholin in Tagesdosen von 100 - 150 mg behandelt wurden.

Die neurologische, klinische, neuropsychologische und EEG-Auswertung ergab, daß CDP-Cholin in 72 % der Fälle einen ausgezeichneten klinischen Effekt zur Folge hatte, in 60,3 % der Fälle den psychologischen Zustand und in 55,8 % der Fälle das EEG verbesserte.

- 1.2 Wirkung von oral verabreichtem CDP-Cholin in der Pädopsychiatrie
- Die Wirkung von oral verabreichtem CDP-Cholin wurde bei 55 Patienten mit neurologischen Störungen beurteilt. Es wurde festgestellt, daß CDP-Cholin die Mikrogliafunktion erhöht, die Synthese von Phosphatidylcholin beschleunigt, den Blutstrom und den Sauerstoffumsatz des Gehirns sowie den Gehirnstoffwechsel steigert.
 - 1.3 Klinische Verbesserung bei oraler Verabreichung von CDP-Cholin in der schulischen Leistung
 - Das klinische Ansprechen von 21 Patienten in der Pädopsychiatrie erlaubt den Schluß, daß oral verabreichtes
 CDP-Cholin sich positiv auf das Zentralnervensystem
 bei Gehirnstörungen auswirkt. Es wurde ein größerer
 Fortschritt in den schulischen Leistungen und eine
 Normalisierung der Verhaltensstörungen beobachtet.
 - 1.4. Verbesserung von psychomotorischen Störungen nach oraler Verabreichung von CDP-Cholin

130 neuropsychotischen Patienten wurde zuerst CDP-Cholin injiziert

1 M/24 298

und die Behandlung anschließend oral fortgesetzt. Es war eine signifikante Zustandsverbesserung zu beobachten.

5 2. Erwachsene

- 2.1 Akute zerebrovaskulare Vorfälle
- 10 2:1:1 Wirkung von oral verabreichtem CDP-Cholin bei hemiplegischen Patienten

Die klinische Wirksamkeit von oral verabreichtem CDP-Cholin bei 50 Patienten mit neurologischen Schädigungen, die von 15 akuten zerebrovaskularen Vorfällen herrührten, wurde bewertet. Die objektiven Anzeichen ergaben einen deutlichen Einfluß auf Hypnotismus und Spastizität und eine Verbesserung der motorischen Störungen.

20 2.1.2 Klinische Wirksamkeit von oral verabreichtem CDP-Cholin bei hemiplegischen Patienten

In einer einfachen Blind-Studie wurde CDP-Cholin 61 hemiplegischen Patienten injiziert und oral verabreicht. Es wurde eine signifikante Vehbesserung bei den folgenden Parametern beobachtet: Gehen (23,8 %), verbales Verhalten (52,3 %), Motilität (Muskeltest) (23,8 %), Cephalaea (47,6 %), Schwindel (38 %), cooperatives Verhalten (38 %), Initiative (42,8 %) und Depression (42 %).

Aufgrund der obigen Resultate kann geschlossen werden, daß oral verabreichtes CDP-Cholin bei der Langzeitbehandlung zusammen mit den entsprechenden Maßnahmen zur funktionellen Rehabilitierung wirksam ist.

30

M/24 298

1

2.2 Neurologie

5 2.2.1 Klinische Wirksamkeit von oral verabreichtem CDP-Cholin bei neurologischen Patienten

CDP-Cholin wurde Patienten mit neurologischen Störungen unterschiedlicher Etiologie oral verabreicht. Der therapeu-10 tische Effekt wurde anhand von Seh-, Sprach-, Motilitäts-, Sensitivitäts- und EEG-Störungen bewertet.

Bei 11 Fällen mit Sehstörungen war bei 8 Fällen eine Verbesserung zu beobachten. Bei 13 Fällen mit Sprachstörungen war bei 6 Fällen eine Verbesserung zu beobachten. Bei 16 Fällen mit Motilitätsstörungen verschwanden die Symtome bei 13 Patienten; bei 11 Fällen mit Sensitivitätsstörungen war bei 8 Patienten eine Verbesserung zu beobachten. Bei 7 von 20 Patienten war eine deutliche Verbesserung des EEG zu beobachten.

2.2.2 Orale Verabreichung von CDP-Cholin bei Dyskinesie

Die Studie wurde bei 10 Patienten mit chronischer

25 Dyskinesie durchgeführt. Die Dosierung lag im Bereich von 500 - 1200 mg/Tag, die Ergebnisse waren statistisch signifikant (p 0.025).

2.3. Psychiatrie

30

2.3.1 Einfluß von oral verabreichtem CDP-Cholin bei schweren psychopathischen Fällen

Die Wirkung von oral verabreichtem CDP-Cholin wurde bei psychopathischen Patienten (mit endogener Depression, Epilepsie, Oligophrenie) untersucht. Ein positives An-

M/24 298

1

20

25

35

sprechen war in 7 Fällen von 9 behandelten Patienten trotz der Schwere der Symptome zu beobachten.

2.3.2 Orale Verabreichung von CDP-Cholin an geistig-zurückgebliebene Patienten

In einem Doppel-Blind-Versuch wurde 81 geistig-zurückgebliebenen Patienten CDP-Cholin oral verabreicht. Die
Ergebnisse zeigten, daß dieses Mittel einen ausgeprägten
disinhibitierenden und stimulierenden Effekt auf die
mechanische geistige und motorische Aktivität sowie eine
verbessernde Wirkung auf die bioelektrische Maturation des
Gehirns besitzt.

3. Geriatrie

3.1. Klinische Wirksamkeit von oral verabreichtem CDP-Cholin bei Stoffwechselstörungen des Gehirns

CDP-Cholin wurde 41 geriatrischen Patienten mit Störungen des zentralen Nervensystems (zerebrovaskulare Insuffizienz, Parkinson'sche Krankheit, senile Demenz) oral verabreicht. Es hat sich gezeigt, daß CDP-Cholin bei Fällen mit neuronaler Erkrankung und Stoffwechselstörungen des Gehirns wirksam ist.

3.2 Klinische Wirksamkeit von oral verabreichtem

CDP-Cholin bei zerebrovaskularer Insuffizienz

Die Wirksamkeit von oral verabreichtem CDP-Cholin wurde anhand der neurologischen Symptome von 20 Patienten mit zerebrovaskularer Insuffizienz beurteilt. In 60 % der Fälle konnte eine positive Wirksamkeit des Arzneimittels, insbesondere gegen physikopsychischen Torpor, Depression,

M/24 298

Cephalaea, Gedächtnis-, Aufmerksamkeits- und Konzentrationsschwäche, festgestellt werden.